

Evalon (--)- Suspension and solvent for oral spray

Heimilað

- Eimeria acervulina, strain 003, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria necatrix, strain 033, Live
- Eimeria brunetti, strain 034, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Evalon (--)- Suspension and solvent for oral spray

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:332-450 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:196-265 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:340-460 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:2

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:213-288 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:3

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:276-374 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:4

Lyfjaform:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

- All relevant tissues. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland ,

Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra, S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/04/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/04/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 17/06/2024

Sækja

ema-puar-evalon-v-4013-par-en.pdf